⑩ 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公開特許公報 (A)

昭57—35516

(5) Int. Cl.³ A 61 K 31/70 識別記号 ADS ADU

庁内整理番号 6675—4 C 6675—4 C 7252—4 C ❸公開 昭和57年(1982)2月26日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 11 頁)

// C 07 H 19/16

20特

願 昭55-109320

22出

額 昭55(1980)8月11日

⑫発 明 者 中津川重一

京都市北区平野上柳町26番地の

41

⑩出 願 人 ヤマサ醬油株式会社 .

銚子市新生町2丁目10番地の1

明細費

1. 発明の名称.

放射線增感剤もしくは放射線類似作用物質効果物強剤・

2. 特許請求の範囲

3' - デオキングアノシンまたは3' - デオキシウリジンを活性成分として含有してなる放射線増感剤もしくは放射線類似作用物質効果増強剤。

3. 発明の詳細な説明

本発明は放射線増感剤もしくは放射線類似作用物質効果増強剤に関するものである。

語治療法については種々の方面から開発が進められてきているが、放射線療法につった法が工夫がつの住として治療成績の向上を図る方法が工夫されている。 このような方法の一つとして、加速された重イオン粒子を照射したり、π中間子をおけれた重イオンな事の線量分布を向上させる方法がある。また、揺腫の中で最も放射線に対する感

受性を低酸素細胞増感剤を利用して選択的に高めるという面からの開発も進みつつある。さらに別の方向として、他の抗腫瘍因子を利用する治療法、たとえば温熱療法あるいは化学療法などとの併用治療も試みられている。

本発明者らは、低酸素状態にある放射線抵抗性の緩細胞が静止期にあることに注目し、静止期の細胞において特に著しい潜在的致死的損傷からの回復機能(potentially lethal damage repair 、

本発明者はかかる現状に鑑み、低毒性で、かつより安定なPLDR阻害活性を有する放射線増感剤を得るべく鋭意研究を重ねてきた。その結果、3・デォキングアノシン(以下「3・dGuo」と略称する。)が著しく低毒性であり、しかもすぐれたPLDR阻害能を有することを発見した。さら

療法における放射線の照射前もしくは後に投与される。放射線療法に関しては特に特別な方法、条件を採用する必要はなく、一般の放射線療法技術をそのまま適用すればよい。なお、放射線照射の線源としては、たとえばX線、リニアック高エネルギーX線、ベータトロン32MeV電子線、60Cor線など一般線源でよい。

また、本発明薬剤は、放射線類似作用物質効果増強剤として使用される場合は、放射線類似作用物質効果物質の投与と同時、あるいはその前後に投与される。本発明において放射線類似作用物質とは、放射線を同時の作用機作で生理活性を発現し、その薬剤処理後にPLDRが観察されるものを味味の具体例としてはブレオマイシン、5-フルオーククリルを受ける。放射線類の作用物質をよりが挙げられる。放射線類の作用物質をよりが変が、ない、ないの薬剤における最適条件を採用すればよい。

本発明薬剤の投与方法は一般の全身投与法もしくは局所投与法によればよい。薬剤の投与単位形態としては治療目的、投与方法に応じて各種の形

に 3' - デォキシウリジン(以下「3' - dUrd」と略称する。)が、 避性のない 濃度で、 臨床で日常使われる線量域(200~1000 rad)の放射線の静止期の細胞に対する殺細胞効果を著しく増強することを知見した。

本発明はこれらの知見に基づいて完成されたものである。すなわち、本発明は、3'-dGuoまたは3'-dUrdを活性成分として含有してなる放射線増感剤もしくは放射線類似作用物質効果増強剤を提供するものである。

本発明薬剤の活性成分として使用される3°-dGuo および3°-dUrd 自体は公知の化合物である。本発明においては、生体内で容易に3°-dGuo または3°-dUrd として本発明の目的の効果を達成するものである限り、生体内における吸収、代謝、分布などに関する諸性質を改善する目的で化学的に修飾されたブロ・ドラッグ等のこれらの誘導体の使用も包含するものである。

本発明薬剤は、放射線増感剤としては、放射線

態を選択する (株) といできる。 たとえば全身投入 剤 等 に 使用する (株) と 口 剤 財 射 射 態 や 経 口 剤 形 態 や 化 し 口 剤 形 態 等 の に 社 剤 形 態 や 化 剤 形 態 等 の に 財 剤 影 き は 財 剤 影 き は 財 剤 影 き は 財 剤 影 き は 財 剤 影 き は 財 剤 影 き は 財 剤 影 き は 財 剤 影 き は 財 剤 影 き は 財 剤 影 き は 財 剤 形 態 等 の に な 財 剤 形 態 な な 財 剤 形 態 き に に す 剤 投 与 は 財 剤 形 態 と し の が 成 形 撃 野 に に す な 財 間 は な は は 、 特 に の は は な け に は な け に は は な け に は は な け に は は な け に は は な け に は は な け に は は な け に は は な け に は な り の 目 的 に 合 っ た 種 々 の 調 剤 上 の エ 夫 も の る 。

本発明薬剤の1日当りの投与量は、基礎効力実験から、一般的にはたとえば経口剤では1日当り20~300の吸、注射剤では0.5~500g。坐剤では20~2000gであるのが望ましい。最適有効量は、放射線の種類、照射線量、放射線類似作用物質の種類、投与量、病状、患部などに応じて医師の判断により決定されるべきである。

本発明の薬剤の投与に際しては、 8-dGuo また を は 8-dUrd 活性成分として含有するものを別個に

特開昭57-35516(3)

単独投与することもできるが、両者を併用することも考えられる。また、ミソニダゾールなどの他の増配剤、または化学療法剤との同一あるいは別個の投与単位形態での併用もなしうる。

放射線増感剤としての使用に際しては、本発明 薬剤の投与は、たとえば経口剤であれば放射線照 射の約1~2時間前、注射剤であれば約15分前、 坐剤であれば約30分前に行うことにより所期の 目的を達しうる。ただし、3~dGuoを活性成分と して含有するものについては照射直後に投与する ことによってより良好な効果を収めることができる。

次に本発明薬剤の薬理効果を放射線増感効果試験のデータをもつて示す。

試験例 1 細胞レベルにおける放射線増感効果

1) 2 × 10⁵ 個/ウェルのチャイニーズハムスケーHA- 1 細胞をマルチーウェルデイツシュに植え、3 日日より培地を毎日交換した上で得た定常期の細胞に X 線を 1 0 0 0 R 照射し、照射直後に 8′- dUrd または 3′- dGuo を投与し、その

第 1 表から明らかなように、 3 ~ dGuo, 8 ~ dUrd はそれぞれ X 線照射後の修復 (P L D R) を阻害した。コロニー形成能によつて調べた **8**性もほとんど認められなかつた。

2) 1)と同様にして得た定常期のHA-1細胞に各線量(200~800R)のX線を照射し、細胞のコロニー形成能に及ぼす薬剤の影響をみた。薬剤処理は照射30分前に行なつた。またコロニー形成能の測定はX線照射。直後の細胞について行なつた。その結果を第2表に示す。

第 2 表 H A - 1 細胞の X 線生存率に及ぼす薬 剤の効果

薬剤	処理濃度	х	線照射器	の生存	\$ (96) ·	X線非照射群の
9R A1	μ9/ml	200 R	400 R	600 R	800 R	コロニー形成能(96)
	0	88	2 7	5. 9	1. 9	9 0
	100	45	19.	5. 2	1. 8	8 5
8' – dUrd	200	8 9	15	4. 9	1. 8	8 7
	400	30	18	3. 8	1. 2	8.5
	800	29 ·	18	8.8	1. 0	80
					i . '	

後各時間を置いてからトリプシンで細胞をはが し、適当数の細胞をベトリ皿に植えてコロニー 形成能を調べ、生存率を薬剤単独処理群のコロ ニー形成能で補正して算出した。その結果を第 1 表に示す。

第 1 表 チャイニーズハムスター H A - 1 細胞 における薬剤の放射線増感効果

薬剤	処理複度			一形成能	(96)	,,
A A	μ8/al	照射直後	照射 1時間後	照射4時間後	照射7時間後	薬剤単独 処理 群
	0	0.55	1.4	2. 1	3. 3	5 0. 6
3′-фСто	1 0		1. 3	1. 6	2. 6	5: 0
	20		1. 2	1. 3	2. 0	4 7
	4 0	• • •	0.96	1. 1	1. 6	4.5
		照射直後	照射 8時間後	照射6時間後	照射9時間後	薬剤単独
	. 0	0.85	1.8	2. 4	3. 8	6 6
3′∸dUrd	8 4	į	1. 6	2. 2	8. 5	6 5
	6 8		1: 2.	1. 9	8. 1	60.
	136		0. 9	1. 6	2. 6	5 8

第2表から明らかなように 3'-dUrd は特に低線量の X 線照射時に増感効果を示した。

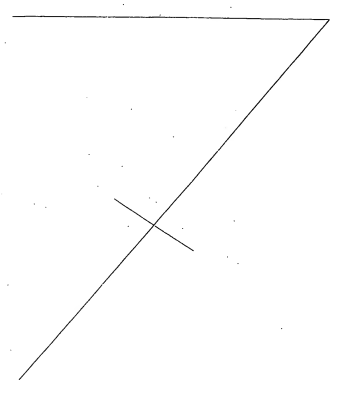
一試験例 2 マウス実験腫瘍レベルにおける放射 線増感効果

EMT-6腫瘍細胞を2×10⁵個BALB/C系雌マウス(8週今、一群6匹以上)の右太腿皮内に接種した。腫瘍細胞接種後、腫瘍サイズが6~7㎜径に達した時に15.00 rad/minで電子線を照射し、その後生理食塩水に溶解させた3~dGuoを2.0 mg/マウスあて復腔内投与した。3~dUrdについては照射30分前に0.8 mg/マウスを復腔内投与した。以上の処理後2.8 日間隔日、次の項目について対照群と比較した。

- 1) 腫瘍平均直径 = (最大縦径+最大横径+最大高さ(径)
- 2) 直径比= 無務平均直径 照射時腫瘍平均直径
- 8) 体積比=(直径比)8

その結果を第8皮および第4皮に示す。なお

観察期間中に腫瘍が完全に消失したものを治癒例



無	
松	
腫瘍のX線治療に及ぼす薬剤の増感効果	
歝	
6	
灰	
緻	
+	
74	
ıΧ	
7	
傑	
犯	
蛛	
×	
ଚା	
擦	
園	
9	
- 1	
EMT	
nbe	
ere ere	
第3波	
*10/	

	服外時の	が関	处置後2週間目	Ē	政	处居後3週間	
必 画	随哪平均直径	動車中土動車		体键比	整备平均直径	直径比	存置
照射(1500R)単独 (n=10)	68.0±3.05	74.1±5.11	1.09±0.07	1.44±0.23	68.0±3.05 74.1±5.11 1.09±0.07 1.44±0.23 82.9±8.30 1.17±0.13 2.06±0.30	1.17.±0.13	2.06±0.30
8-dUrd(40mg/49)+照射 60.0±4.11 63.1±9.65 1.06±0.15 1.63±0.44 42.9±17.8 (n=7)	60.0±4.11	68.1±9.65	1.06±0.15	1.63±0.44	42.9±17.3	0.66±0.25 1.21±0.60	1.21 ± 0.60
照射+3-dGuo(100元/49) 61.9±1.57 88.2±4.36 1.09±0.06 1.49±0.19 48.3±8.08 0.72±0.12 0.92±0.21 (n=19)	61.9±1.57	68.2±4.36	1.09±0.06	1.49±0.19	48.3±8.08	0.72±0.12	0.92±0.21

以上のように 3'- dGuo および 3'- dUrd は、 3 dAdo と同様に放射線増感効果を有することが明 らかであり、しかも 8°-dAdo に比べて尋性が低い う利点を有する。

(6 7 7) ヤマサ醤油株式会社

原	布	治癒例を除く 体積比 0.5 未満	同じく 存機比 0.5~1.0米謝	同じく 体徴比 同じく 体積比 同じく 体徴比 0.5~1.0未満 1.0~2.0米満 2.0 以上	同じく体徴比 2.0 以上
		腫瘍縮少率 大	腫瘍縮少率 小	再增殖小	再增商 大
照射(1500R)単独・	1/10(10%)	1/10(10%) 0/10(0 %)	0/10(0 %) 3/10(80%) 6/10(60%)	3/10(30%)	6/10(60%)
8~d Urd(0.8 mg/マウス)+飛動	3/7 (43%)	1/7 (14%)	(% 0) 1/0	0/7 (0 %) 2/7 (29%) 1/7 (14%)	1/7 (14%)
照射+3-dGue(2.0m/プウス) 6/19(32%) 2/19(11光)	6/19(32%)	2/19 (11%)	3/19(18%)	3/19(18%) 6/19(32%) 2/19(11%)	2/19(11%)
			-		

手続補正費(自発)

昭和 5. 年 4. 月 / 日

特許庁長官 島田春樹 殿

1. 事件の表示 .

昭和 5 5 年 特 許 願 第 1 0 9 8 2 0 号

2. 発明の名称

放射線增感剤もしくは放射線類似作用物質効果増強剤

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 郵便番号 288

千葉県銚子市新生町2丁目10番地の1

名称 (667) ヤマサ智油株式会社代表者 宿口 儀兵衛

4. 補正の対象

明細費の発明の詳細な説明の欄

- 5. 補正の内容
- 1) 明細費第5頁第12行目の「同時」を「同様」
 に打正する。

/ c 系雌マウス(7週令、一群9匹以上)の 右太腿皮内に接種した。腫瘍細胞接種10日後から各薬剤の生理食塩水溶液をそれぞれ各 薬用量で腹腔内に隔日投与した。薬剤処理後 18日目に腫瘍サイズを計測して対照群と比 較した。その結果を第5表に示す。

第 5 表 E M T - 6 腫瘍の化学療法に及ぼす

薬剤の増強効果

	菜剤投与開始時	~ = 0.7 ~	後 18 日目
処 置	の腫瘍平均直径 mm×10	腫瘍平均直径 mm×10	直径比
対 照 (n-10)	58.0 ± 13.6	114.8±28.0	1.97±0.897
g-dGuo(50mg/kg×6) 単独投与(n=10)	67.5±12.0	109.2 ± 32.8	1.62 ± 0.479
ブレオマイシン(25mg/kg ×4)単独投与 (n~10)	61.2±11.7	97.7 ± 25.0	1.60 ± 0.408
プレオマイシン(25mg/kg ×4)+8-Guo(50mg /kg×4)併用投与(n-10	1	56.0 ± 16.7	0.84 ± 0.251
FT-207(100mg/kg ×6) 単独投与 (n-9)	69.6 ± 14.3	83.7 ± 21.2	1.20 ± 0.805
FT-207(100mg/kg×6). +3'-G=0(50mg/kg×6). 併用投与 (n=11)	63.9 ± 9.4	31.8 ± 23.8	0.50 ± 0.372

特開昭57- 35516(5)

- 2) 明細母第5頁第15行目の「ウリジン」の次 に「、1-(2-テトラヒドロフリル) - 5-フルオロウランル(以下、「FT-207」と 略称する。)」を加入する。
- 3) 明細曹第7頁第14行目の「験」の次に「および放射線類似作用物質効果増強効果試験」を加入する。
- 4) 明細費第10頁第10行目および第12行目 の「復腔内」を「腹腔内」に訂正する。
- 5) 明細售第12頁の第3表中の「照射時の腫瘍 平均直径」、「処置後2週間目」の「腫瘍平均 直径」および「処置後3週間目」の「腫瘍平均 直径」の項目欄の「mm」を「mm×10」に訂 でする。
- 6) 明細書第13頁の「試験例2」の末尾に続けて「試験例3」として次文を加入する。

「試験例 3 マウス実験腫瘍レベルにおける 放射線類似作用物質効果増強効 果

EMT-6腫瘍細胞を1×10⁶ 個BALB

7) 明細書第14頁第2行目の「放射線増感効果」の次に「および放射線類似作用効果増強効果」を加入する。

手続補正書(自発)

昭和56年/0月31日

特許庁長官 島田春樹 殿

1. 事件の表示

昭和 5 5 年特許願第 1 0 9 3 2 0 号

- 2. 発明の名称
- 新) 抗腫瘍効果増強剤
- #ウシャキングク かり ザイ 旧) 放射線増感剤もしくは放射線類似作用物質効 カソクキョウザイ 果増強剤
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 郵便番号 288

千葉県 銚子市新生町 2 丁目 1 0 番地の 1

名称 (677)ヤマサ醤油株式会社

代表者 濱口儀兵衛

補正の対称

願書の発明の名称の欄および明細書全文

- 5. 補正の内容
- i) 願書の発明の名称の標の記載を「抗腫瘍効果

明細書

1. 発明の名称

抗腫瘍効果增強剤

2. 特許請求の範囲

3' - デォキシグァノシンまたは 3' - デォキシゥリジンを活性成分として含有してなる抗腫 筋効果 増強剤。

8. 発明の詳細な説明

本発明は、抗腫瘍効果増強剤に関するものである。

無治療法については種々の方面から開発が進められてきているが、放射線療法についてもそのの力法が工夫を図る方法が工夫を別り、方法が工夫を別り、100円のような方法の一つとして、加速された重ィオン粒子を照射したり、100円の出さる方法がある。また、無臓の中で最も放射線に対する活がある。また、無臓の中で最も放射線に対する低酸素状態にある癌細胞の放射線に対する感受性を低酸素細胞増感剤を利用して選択的に高め

増強剤」に訂正する。

2) 明細費の全文を別紙のでおり訂正する。

るという面からの開発も進みつつある。さらに別の方向として、他の抗腫瘍因子を利用する治療法、たとえば温熱療法あるいは化学療法などとの併用 治療も試みられている。

でした、物理的線量分布を向上させる方法では、 その実施に必要な加速器や付属施との建設師を発験にも の資金と多くの数練した技術者およびがまる。 大きいなどの欠点が付随する。たとえば、の欠点が付随する。 大きいながの欠点が付随する。 大きいながかないがである。 大きいながかないないであれる。 一ルは神経を有なないないが、 であれるに用いるのが果が小さいという 問題点を有するのが実状である。

本発明者は、低酸素状態にある放射線抵抗性の 癌細胞が静止期にあることに注目し、静止期の細 胞において特に著しい潜在的致死的損傷からの回 復機能(potentially lethal damage repair 、以 下「PLDR」と指称する。)を阻害することに

特開昭57- 35516(7)

よる放射線増感の可能性を探つてきた。その中で3'-デォキシアデノシン(コルジセピン、以下「8'-dAdo」と略称する。)に優れたPしDR阻害能があることを確認した。しかし、8'-dAdo は生体内でアデノシンデアミナーゼにより容易にに対する。そこでアデノシンデアミナーゼ阻することがある2'-デォキシコホルマイシンを併用強強により8'-dAdo のPしDR阻害能が増充のを能があることが本発明者によつて見い出たのを能をでした。2'-デォキシコホルマイシンが免疫能ををかし、2'-デォキシコホルマイシンが免疫能ををかし、2'-デォキシコホルマイシンが免疫をを使った。2'-デオキシコホルマイシンが免疫をを使った。1'-dAdo よりもの定の出現が望まれる。

一方、揺の化学療法の分野において、抗腫瘍 剤の多剤併用療法が次のような目的効果のもとに行なわれている。

1) アルキル化剤、代謝拮抗剤、抗生物質および アルカロイドのうち、互いに交叉耐性を示さず、 作用機序の異なったものを多種類併用すること

るととができる。

てのような多剤併用療法によつて単独の抗腫瘍剤の使用では得られなかった効果をおさめることができるようになってきている。しかし、ここで併用される薬剤はそれぞれ単独で抗腫瘍剤として用いられているものであった。

また、それ自体では抗腫瘍効果を有しない化合物を、抗腫瘍剤が生体内で分解して不活性化化することを防止し、抗腫瘍剤の効果を増強する目的で抗腫瘍剤と併用する方法も穏々試みられている。たとえば、1-β-D-アラビノフラノシルシントン(以下「araC 」と略称する)にシチジンをはウリジンを併用する方法(特開明555-24150号公報)、シチジンをaraCと併用する方法(キャンサー・リサーチ(Cancer Research)Vol. るテトラヒドロウリジンをaraCと併用する方法(キャンサー・リサーチ(Cancer Research)Vol. る 0、p2166~2172(1970))、さらに5-フルオロウラシル(以下「5-Fリンとならの誘導体に対してビリジンとの誘導体に対してビリジン、オー

により、各種薬剤に対する感受性の異なる腫瘍 細胞の混在する癌に対して相加的または相乗的 に制癌効果を高めることができる。

- 2) アトランダムに分裂増殖している癌細胞を攻撃するために、細胞周期に対する作用点の異なる抗腫瘍剤を併用することにより、癌細胞の細胞周期の各時期を多角的に攻撃することができ、癌細胞をより確実に致死に追いやることができ
- お) 作用機序の全く異なる薬剤ばかりでなく、作用機序が比較的似ている薬剤を用いることにより、相乗効果を期待することができる。たとえば DNA合成に関与している一連の過程をそれぞれブロックする多種類の薬剤を併用することにより、強い相乗効果を発揮することができる。
 4) 各種抗腫瘍剤はそれぞれ特徴ある副作用を有
- 4) 各種抗腫瘍剤はそれぞれ特徴ある副作用を有している。そこで副作用の種類の異なる薬剤をそれぞれの副作用の発現をみる限度以下の用量で併用し、副作用の分散を図りながら、制癌作用については相加的または相乗的効果を期待す

ット酸、 5 ーブロモウラシル、 5 ーョードウラシル、 1 ーアセチルウラシル、 1 ー (2 ーテトラヒドロフリル) ーウラシル、 3 ーベンゾイルウラシル、 1 ー シクロヘキシカルバモイルウラシル、 1 ー シクロヘキシカルバモイルウラシル、 ウリジン、 2′ーデオキシウリジン、 2′ーデオキシシチジンなどを併用する方法が知られている。

プレオマイシン(以下「 B L M 」と略称する) や 5 - F U などの化学療法 剤についても放射線の 場合と同様な P L D R が認められている(ジャー ナル・オブ・ザ・ナショナル・キャンサー・イン ステイチュート(Journal of the National Cancer Institute)Vol. 5 0、No. 2、p 5 2 9 ~ 5 3 3 (1 9 7 8)。

特開昭57-35516(8)

感 作用を有することを発見した。そして、さらに d Urd a Ur

本 発 明 薬 剤 は 、 放 射 線 療 法 ま た は 抗 腫 瘍 剤 療 法 の 適 用 対象 と な る 悪 性 腫 瘍 の 治 療 の 場 に お い て 、 こ れ ら の 治 療 処 置 と 併 行 し て 抗 腫 瘍 効 果 を 高 め る 目 的 を もっ て 使 用 さ れ る 。

放射線療法の治療効果を高める目的で本発明薬剤を放射線増感剤として使用する場合には、放射線療法における放射線の照射前もしくは照射後あるいは事情が許せば照射中に投与する。放射線療法自体に関しては特に特別な方法、条件を採用ずる必要はなく、一般の放射線療法技術をそのまま適用すればよい。本発明薬剤の併用により、従来

フルオロー5′-デオキシウリジンなど)、araCお イクロシチジン、 N4 - パルミ イル araC、N4-ステアロイル araC、N4-ベヘノ イ ル araC、araC-5'-りん酸ステアリルエステル araC.-5'-りん酸オレイルエステルなど)など、 璃性抗生物質として、B L M 、ネオカルチェ トラサイクリン系抗生物質(ダウ イシン、アドリアマイシン(以下「ADM」 と略称する)、アクラシノマイシンなど)など、 キル化剤として、ACNU、BCNU、CCNU、 M C C N U などのニトロソウレア、8'- (3-(- クロロエチル) - 8 - ニトロソウレイド) - デオキシチミジン、 3'-(3 - x チル - 3 ソウレイド) - 3′ - デオキシチミジンなどが挙 られる。抗腫瘍剤の投与方法、投与量は、本発 明楽剤の併用にあたって特に特殊な条件を設定す る必要はなく、それぞれの薬剤における最高条件 を適宜に採用すればよい。また、抗腫瘍剤の投与 と放射線の照射を併用する悪性腫瘍の治療に際し 本発明薬剤を使用することもできる。

より低級母域での放射線療法が可能となった。なお、放射線照射の線源としては、たとえば X 線、リニアック高エネルギー X 線、ベータトロン 3 2 MeV 電子線、 60Co y線など一般線源でよい。

抗腫瘍剤による化学療法における抗腫瘍効果を 増強する目的で使用する場合には、抗腫瘍剤の投 与と同時、あるいはその前後に投与する。本発明 薬剤による効果増強対象とされる抗腫瘍剤として は、放射線類似作用物質をはじめPLDRが認め られるものなど各種のものが例示される。たとえ ば、代謝拮抗剤として、メソトレキャ ルカプトプリン、 5 - F U およびその誘導体 (フルオロウリジン、5 - フルオロ - 2' - デオ $1 - \beta - D - \tau = \ell / \tau = \ell$ フルオロシトシン、1 - (2 -テトラヒド - フルオロウラシル(以下 - 2 0 7 」と略称する)、1 - (n - へ + - フルオロウラシル、 - 5 エトキシメチル - 5 - フルオロウラシル、1-ェ トキシカルポニルー5 - フルオロウラシル、5 -

本発明薬剤の投与方法は一般の全身投与法もし くは局所投与法によればよい。薬剤の投与単位形 態としては治療目的、投与方法に応じて各種の形 態を選択することができる。たとえば全身投与法 に使用する形態としては、錠剤、ガブセル剤、 粒剤、液剤等の経口剤形態、注射剤、坐剤等の非 経口剤形態など、局所投与法用形態としては、 放性カプセル剤、軟膏剤、注射剤等の形態に製剤 化することができる。かかる投与単位形態に成形 するに際しては、担体として薬学分野で使用され うるものを選択し、公知の調剤手段に従って調製 すればよい。また、本発明の目的に適合する種々 の調剤上の工夫も加えうる。さらに、抗腫瘍剤の 効果増強剤の一つの態様として、併用される抗腫瘍 剤と本発明薬剤の活性成分とを配合して同一の投 与単位形態の配合剤として調製することもできる。 この場合の各成分の配合比は、それぞれの種類に 応じて定めればよい。

本発明薬剤は、抗腫瘍活性の増強に有効な量で用いられる。具体的には、本発明薬剤の1日当り

特開昭57- 35516(9)

の投与風は活性成分の種類によって多少相違するが、挑礎幼力実験から、一般的にはたとえば経口剤では1日当り20~3000g、注射剤では0.5~500g、坐剤では20~2000gであるのが望ましい。最適有効風は、放射線の種類、照射線量、抗腫瘍剤の種類、投与量、病状、患部などに応じて医師の判断により決定されるべきである。

なお、本発明薬剤の活性成分として使用される
3'-dGuo および 3'-Urd 自体は公知の化合物である。本発明においては、生体内で容易に 3'dGuo または 3'-dUrd に変換されて最終的に 3'dGuo または 3'-dUrd として本発明の目的の
効果を達成するものである限り、生体内における
吸収、代謝、分布などに関する諸性質を改善する
目的で化学的に修飾されたプロ・ドラッグ等のこれらの誘導体の使用も包含するものである。

本発明薬剤の投与に際しては、3′-dGuo または 3′-dUrd を活性成分として含有するものを別個に単独投与することもできるが、両者を併用す

第 1 表 チャイニーズハムスターH A - 1 細胞 における薬剤の放射線増加効果

	,	,				
薬剤	処理濃度		. ס כ	= 一形原	艾能 (96)	
	μ9/mt	照射直後	照射1時間後	照射4時間後	照射7時間後	薬剤単独 処 理 群
	0	0.55	1. 4	2. 1	8. 3	5 0. 6
3′−dGu o	10		1. 3	1. 6	2. 6	50
B -dGB0	20		1. 2	1. 8	2. 0	47
	40		0.96	1. 1	1. 6	4 5
		照射直後	照射3時間後	照射6時間後	照射9時間後	栗剤単独, 処, 理 群
	0	0.85	1. 8	2. 4	3. 8	6 6
8'-dUrd	150		1. 6	2. 2	8. 5	6.5
0 - 301 d			1. 2	1. 9	3. 1	60
	500		0. 9	1. 6	2. 6	58

第 1 表から明らかなように、 3'- dGuo. 3'dUrd はそれぞれ X 線照射後の修復 (P L D R)
を阻害した。コロニー形成能によって調べた提性 もほとんど認められなかった。

2) 1)と同様にして得た定常期の H A - 1 細胞に 各線 ほ (2 0 0 ~ 8 0 0 R) の X 線 を照射 し、 ることも考えられる。また、ミソニダゾールなど の他の放射線増感剤、抗腫瘍効果増強剤との同一 あるいは別個の投与単位形態での併用も可能であ る。

次に本発明薬剤の薬理効果を放射線増感効果および抗腫瘍剤効果増強効果の試験データをもつて示す。

 試験例
 1
 細胞レベルにおける放射線増感効果

 1)
 2 × 10⁵ 個/ウェルのチャイニーズハムスターHA-1。細胞をマルチーウェルディッシュに植え、8日目より培地を毎日交換した上で得た

定 常 期 の 細 胞 に X 線 を 1 0 0 0 R 照 射 し、照 射 直 後 に 3' - dUrd 、 3' - dGuo を 投 与 し、 そ の 後 各 時 間 を 置 い て か ら ト リ ブ シ ン で 細 胞 を は が し、 適 当 数 の 細 胞 を ペ ト リ 皿 に 植 え て コ ロ ニ ー 形 成 能 を 調 べ、 生 存 率 を 薬 剤 単 独 処 理 群 の コ ロ ニ 一形 成 能 で 補 正 し て 算 出 し た 。 そ の 結 果 を 第

1表に示す。

細胞のコロニー形成能に及ぼす薬剤の影響をみた。 薬剤処理は照射30分前に行なった。またコロニー形成能の測定はX線照射直後の細胞について行なった。その結果を第2表に示す。

第 2 表 H A - 1 細胞の X 線生存率に及ぼす薬 剤の効果

薬剤	処理濃度	X \$	照射群	の生存	平 (96)	X線非照射群の
9R AN	μ9/ ml	200R	400 R	600R	800 R	コロニー形成能(%)
	0	88	2 7	5. 9 ·	1. 9	9 0
	100	4.5	19	5. 2	1. 8	8 5
3'-dUrd	200	3 9	15 ·	4. 9	1. 8	8 7
	400	30	1 3	3. 8	1. 2	8 5
	800	<u>∶</u> 29	18	3. 8	1. 0	8 0

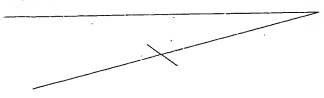
第2表から明らかなように3′-dUrdは特に低線 盤のX線照射時に増感効果を示した。

<u>試験例 2</u> マウス実験腫瘍レベルにおける放射 線増感効果

E M T - 6 随 瘍 細 胞 を 2 × 1 0 ⁵ 個 B A L B / C 系 雌 マ ゥ ス (8 週 令 、 一 群 6 匹 以 上) の 右 太 腿 皮 内に接種した。腫瘍細胞接種後、腱瘍サイズが 6~7 mm径に達した時に 1 5 0 0 rad / min で電子線を照射し、その後生理食塩水に溶解させた 3 ーdGuo を 2.0 mm / マウスあて腹腔内投与した。 3'ーdUrdについては照射 8 0 分前に 0.8 mm / マウスを腹腔内投与した。以上の処理後 2 8 日間隔日また は毎日三軸方向直径で腫瘍サイズを計測し、次の項目について対照群と比較した。

- 3) 体積比=(直径比)3

その結果を第3表および第4表に示す。なお、 観察期間中に腫瘍が完全に消失したものを治癒例 とする。



試験例 3 マウス実験腫瘍レベルにおける放射 線増感効果

E M T - 6 腫瘍細胞 2 × 10⁵ 個をBALB/ c 系 雌マウス(8週合)の右腿皮内に接種した。腫瘍細胞接種後、腫瘍サイズが 5.5 ~ 8.0 mm径に連したときに 1 0 0 0 rad から 2 7 0 0 rad / minの電子線を照射し、その後生理食塩水に溶解させた 3′ - dAdo、3′ - dGuo を 1 0 0 mg / kg あて腹腔内に投与した。処理後 9 0 日以上観察し、治癒率を求めて対照群と比較した。

- 1) 治癒率 = (90日目の治癒例数 照射時マウス匹数)×100
- 2) T C D ₅₀ = 50% 腹瘍治癒量 実験結果を第5表に示す。



- 6 腫瘍のX銀治療に及ばす薬剤の増廃効

第3表

m m	存留	2.06 ± 0.30	1.21 ± 0.60	0.92 ± 0.21
处图後3週間	直径比	1.17 ± 0.13	0.66 ± 0.25	0.72 ± 0.12
处图	and 配衡平均值径	6.80±0.31 7.41±0.51 1.09±0.07 1.44±0.28 8.29±0.88 1.17±0.13 2.06±0.30	4.29±1.73	4.83±0.80
間目	4 強 比	1.44±0.28	1.63±0.44	1.49 ± 0.19
 処置後2週間	直径比	1.09 ± 0.07	1.06±0.15	1.09 ± 0.06
が 圏	隨錫平均直径 隨鴉平均直径 ##	7.41±0.51	6.31±0.97	6.82 ± 0.44
照射時の	随岛平均直径 EE	6.80±0.31	6.00 ± 0.41	6.19±0.16
	阅	照 钠 (1500 rad)単独 (n=10)	3-dUrd(40mg/49)+照射 6.00±0.41 6.31±0.97 1.06±0.15 1.63±0.44 4.29±1.73 0.66±0.25 1.21±0.60	飛射+3 ⁻ dGuo(100元がな) 6.19±0.16 6.82±0.44 1.09±0.06 1.49±0.19 4.83±0.80 0.72±0.12 0.92±0.21 (n=19)

市 商 电	成 理 治 例 用 的 例 用 的 (1500 rad)単独 1/10(10分) 8'-dUrd(-0.8mg/マウス)÷照射 8/7(43分)
,19(329	照明+3′-dGuo(2,0mg/でかえ) 6/19(32発)
	理 1500 rad)単独 1. 0.8mg/マクス)÷照射 8. uo (2.0mg/マクス) 6.

処	582.	冶	题例/	処置数	(96)	700 au
200	usa.	1000 rad	1500 rad	2100 rad	2700rad	TCD ₅₀ (出)
対	照	1/23 (496)	8/44 (1896	9/24 (88%)	13/28(4796)	2400(1.0)
8'-d A	do	3/18(17)	14/29 (48)	11/14 (79)	10/15(67)	1600(0.67)
3′-dC	пo	8/26 (81)	21/29 (72)	22/28 (79)	22/25(88)	1250(0.52)

マウス実験腫瘍レベルにおける抗腫 瘍剤効果増強効果

1)EMT-6腫瘍細胞を1×106個BALB/c. **系雌マウス(7週令)の右太腿皮内に接種した。** 腫瘍細胞接種後10日目から各薬剤の生理食塩水 溶液をそれぞれ各薬用量で腹腔内に隔日投与した。 なお、本発明薬剤の投与は抗腫瘍剤の投与30分 後に行なった。薬剤処理開始後1日おきに腫瘍サ イズを計測して対照群と比較した。その結果を第 6 表~第7 表に示す。

第 7 表

抗腫瘍剤	本発明薬剤	平均	腫瘍直径	mm (比)
処 祝	. 処 置	処置開始直前	処置開始 7日後	処置開始 14日後
対・照 (n=6)	_	6.00 ± 0.89	7.88 ± 0.69 (1.27 ± 0.17)	9.20 ± 1.78 (1.57 ± 0.40)
	3'-dGuo		7.45 ± 2.07	9.10 ± 2.65
(n=6)	(50 mg/kg×8)	6.08 ± 0.69	(1.21 ±0.24)	(1.48 ± 0.30)
ara C		611+050	7.11 ± 1.48	8.07 ± 2.62
(50 mg/kg×8) (n=7)		6.11 ± 0.78	(1. 16 ± 0. 18)	(1.38 ± 0.46)
агаС	3,∸ qCno		5.96 ± 1.77	5.34 ± 1.57
(50 mg/kg×8) (n=7)	(50 mg/kg×8)	6.04 ± 0.64	(0.97 ± 0.19)	(0.88 ± 0.21)
ACŃU		6.23 ± 0.76	5.51 ± 1.91	6.54 ± 1.82
(25 mg/kg×5) (n=7)		0.28 ± 0.16	(0.87 ± 0.2	(1.06 ± 0.29)
ACNU	8'-dGuo	6. 28±1.04	5.14 ± 2.29	4.90 ± 1.94
(25 <i>mg/kg</i> ×5) (n=7)	(50 mg/kg×5)	0.201.1.04	(0.80 ± 0.22)	(0.76 ± 0.19)
A DM		6.72 ± 1.00	7.67 ± 1.80	9.04 ± 1.77
$(2 \frac{mg}{kg} \times 8)$ $(n=10)$		6. (Z I I.UU	(1.17 ± 0.29)	(1.88 ± 0.86)
ADM	8'-dGuo	0.50 1.14	6.16 ± 2.00	6.80 ± 2.54
$(2mg/kg \times 8)$ $(n=10)$	(50 mg√kg×8)	6.59 ± 1.14	(0.92 ± 0.18)	(0.94 ± 0.81)

6 腫瘍の化学療法に及ぼす薬

		<u> </u>	<u> </u>
抗腫瘍剤	本発明薬剤	平均腫瘍直径##(比)	
処 置	処 置	処置開始直前	処置開始 18日後
頭枝	<u>-</u> .	.E 00 + 1 00	11.48 ± 2.30
(n=10)		5.80 ± 1.86	(1.97±0.40)
_	3'-dGuo	6.75 ± 1.20	10.92 ± 3.28
(n=10)	(50=2/kg×6)		(1.62 ± 0.48)
BLM		6.12±1.17	9.77 ± 2.50
(25 mg/kg × 4) (n=10)			(1.60 ± 0.41)
B L M	8'-dGuo	6.65 ± 0.96	5.60 ± 1.67
(25 mg/kg×4′) (n=10)	(50 mg/kg × 4)		(0.84±0.25)
F T - 207		6.96 ± 1.43	8.87 ± 2.12
$(100 \text{mg/kg} \times 6)$ (n=9)	· <u>·</u> ·		(1.20 ± 0.81)
F T - 207	8'-dGu o	6.39 ± 0.94	3.18 ± 2.38
$\begin{array}{c} (100 \text{mg/kg} \times 6) \\ (n=11) \end{array}$	(50 mg/kg×6)		(0.50 ± 0.87)

試験例 5 急性毒性試験

I C R マウス (雄、 8 週令、 1 群 1 0 匹) に 3′ - dGuoをそれぞれ500 mg / kg または1000 ♥ / ㎏ あて腹腔内投与し、 1 週間観察した。 その結果、 8' - dGuoのL D50 は 1 0 0 0 mg /kg 以上と推定された。なお、8′-dAdoのLD50 (i. P.) (\pm 2 8 0 mg / kg (2 4 1. 4 ~ 3 2 4. 8 mg / kg : 9 5 96 信頼限界) であった。

特許出願人 (677)ヤマサ醤油株式会社